### ORAL MUCOSA PLASTER CONTAINING 'SHIKON'

Patent number:

JP1226823

**Publication date:** 

1989-09-11

Inventor:

KONISHI TATSUYA; MIZOBUCHI TADAFUMI; ROKUSHA KANEYOSHI; YAMADA AKIYA; SEKI

**MICHIKO** 

Applicant:

TEIKOKU SEIYAKU KK

Classification:

- international:

A61K9/70: A61K35/78

- european:

Application number: JP19880057052 19880308 Priority number(s): JP19880057052 19880308

Report a data error here

### Abstract of JP1226823

PURPOSE:To provide a drug for oral cavity application, composed of a tacky adhesive layer consisting of a specific component containing extract of SHIKON (root of Lithospermum erythrorhizon) and a non-tacky substrate layer, and effective in exhibiting anti-inflammatory action over a long period when applied to the diseased part in oral cavity. CONSTITUTION:The objective plaster for the application to oral mucosa is composed of (A) a tacky adhesive layer consisting of cellulose lower alkyl ethers and a polyacrylic acid or its salt and containing SHIKON extract and (B) a non-tacky substrate layer composed of a water-insoluble or water-swelling polymeric substance (preferably ethyl cellulose or hydroxypropyl methyl cellulose acetate succinate). The tacky adhesive layer preferably contains 3-70wt.% of a cellulose lower alkyl ether, 10-90wt.% of polyacrylic acid (salt), 5-30wt.% of a plasticizer and 0.5-10wt.% of SHIKON extract. The preferable thickness of the tacky adhesive layer is 50-150mum and that of the substrate layer is 20-50mum.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-226823

(5) Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

**33公開** 平成1年(1989)9月11日

A 61 K 35/78 9/70 8413-4C V-7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

図発明の名称 シコン含有口腔粘膜貼付剤

②特 願 昭63-57052

**郊出** 願 昭63(1988) 3月8日

香川県大川郡大内町三本松1278-1 饱発 明 者 小 西 達 忚 香川県大川郡大内町町田313-16 文 明 溝 渕 70発 者 香川県大川郡大川町富田中2281 謙 喜 六 車 ⑫発 明 者 香川県大川郡大内町三本松1278-1 明  $\blacksquare$ 륿 哉 ⑫発 者 山 香川県大川郡大内町三本松1041-5 関 美 地 子 ⑫発 明 者 香川県大川郡大内町三本松567番地 帝國製薬株式会社 の出 顋 人

砚代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

明 細 書

#### 1.発明の名称

シコン含有口腔粘膜貼付剤

### 2.特許請求の範囲

1.セルロース低級アルキルエーテル類とポリア クリル酸もしくはその医薬的に許容しうる塩から なる粘着層、および水不溶性または水膨潤性高分 子物質からなる非粘着支持体層から成り、上記粘 着層に生埋居性成分としてシコンエキスを含有し たことを特徴とするシコン含有口腔粘膜貼付剤。

2.セルロース低級アルキルエーテル倒が、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースおよびヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートの少なくとも1種である請求頃第1項記載の貼付剤。

3.水不溶性または水膨悶性高分子物質が、エチルセルロースおよび/またはヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートである 請求項第1項または第2項記載の貼付剤。

3.発明の詳細な説明

# 産薬上の利用分野

本発明はション含有口腔粘膜貼付剤、更に詳しくは、ション含有粘着層および口腔粘膜に対して 非粘着性の支持体層から成り、口腔内の患部に貼 付して抗炎症作用を長時間にわたつて発揮しうる 口腔内製剤に関する。

# 従来技術と発明の解決すべき課題

シコン ( 紫根 ) は古来より漢方薬として知られており、たとえばムラサキ科値物の乾燥した根のエキスから飲膏の「紫雲膏」が作られ、皮膚病、外傷などの妙薬として多用されている。

ところで、口腔内疾患、たとえば歯槽腰属、口 肉炎、歯痛に対する治療法として、各種の生理后 性成分を含有した軟膏や被剤などの局所役与が行 われているが、この方法では、役与後短時間で唾 液等に溶解して飲み下されてしまい、患部に薬物 を長時間帯めておくことが困難で、薬効の持続時間を長く保てないという欠点がある。

本発明者らは、優れた抗炎症活性を持つション を用い、優れた形態安定性を有し粘膜への密着性、 柔軟性、薬効持続性に優れる新規な口腔粘膜貼付 剤を提供するため鋭意研究を進めたところ、特定 成分の粘着層および非粘着支持体層から成る製剤 において、その粘着層にシコンエキスを含有すれ ば、所明目的の口腔内貼付剤が得られることを見 出し、本発明を完成させるに至つた。

## 発明の構成と効果

すなわち、本発明は、セルロース低級アルキルエーテル類とポリアクリル酸もしくはその医薬的に許容しうる塩からなる粘着層、および水不溶性または水膨潤性高分子物質からなる非粘着支持体層から成り、上記粘着層に生埋活性成分としてシコンエキスを含有したことを特徴とするシコン含有口腔粘膜貼付剤を提供するものである。

本発明における粘着層は、口腔粘膜に付着可能なフィルム状のシコン含有層であつて、思部に楽物を付与する。ここで用いるセルロース低級アルキルエーテル組としては、たとえばメチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロ

味剤、噴臭剤等が適量配合されていてもよい。

なお、かかる粘者層にあつて、ポリアクリル酸とたとえばアミノアルキルメタクリレートやポリ. ビニルアルコールなどの水溶性属分子物質との組合せでは付着性(貼付性)に劣ることが認められる(後記比較例1,2参照)。

 キシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートなどが挙げられ、これらの少なくとも1種を使用に供する(待に、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートが好ましい)。またポリアクリル酸の医薬的に許容しうる塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩やアンモニウム塩が挙げられる。

かかる粘着層は乾燥重量中、一般に口腔粘膜に対する付着力やフィルム強度もしくは柔飲度等を考慮して、セルロース低級アルキルエーテル類5~70%(重量%、以下同様)(好ましくは10~60%)とポリアクリル酸もしくはそのに変換った許容しうる塩10~90%(好ましくは20~85%)、これに5~30%の可塑剂(フタルウェステル類、トリアセチン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、クエン酸トリエチル、ポリエチレングリコール、クエンを含有する。これ以外に、通常の賦形剤、着色剤、

外にも、上記粘着層で例示した可塑剤や他の配合 成分を適量使用してもよい。

本発明に係る口腔粘膜貼付剤は、常法に従って 形成した上記シコン含有粘着層および非粘着支持 体層のフィルムラミネート層を、適当な形状(円 形、楕円形、角形)に打抜くことにより得られる 。各層の厚みは通常、粘着層 50~150μm お よび支持体層 20~50μm に選定すればよい。

このようにして得られる本発明貼付剤は、たとえば直径5~15 mm、 砂厚70~200μmの円形片として供されるので、口腔内への適用に非常にマッチすることができ、その需要度は極めて高いものといえる。しかも、その薬効などの面においても以下の利点を奏することができる。

1.口腔粘膜に強固に長時間付着し、患部に対して調確に直接、抗炎症作用を発揮する。

2.口腔内において特に溶解して流出せず、膨潤 した形態を比較的長時間にわたつて保つ。

3.製剤中のシコン含量の変化によつて所重の薬物濃度が得られる他、厚みや付着面積を変えても

所望の薬物量を容易に得ることができる。

次に実施例および比較例を挙げて、本発明をより具体的に説明する。なお、本発明はこれらの実 施例に限定されるものではない。

#### 実施例1

エチルセルロース 0.6 g、ポリアクリル酸 5 g およびグリセリン脂肪酸エステル 0.6 gをエタノール 4 0 g 中で錬合し、ペースト状とした後シコンエキス 0.1 g を加え、再度錬合し、これを厚み7 0 μm となるように紙セパレーター上に展延、 気優してシコン含有粘着層を形成する。

さらに、この粘着層の片面にエチルセルロースとヒマシ油のエタノール溶液を厚み30 μm となるように均一に塗布、乾燥して非粘着支持体層を形成して、二層構造のフィルムラミネート層を得、次いで直径10 mmの円形に打抜いて口腔粘膜貼付剤を得る。

#### 実施例2

実施例1 において、エチルセルロース 0.6 g 、 ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテート

■の円形に打抜いて口腔粘膜貼付剤を得る。

#### 比較例1

アミノアルキルメタアクリレートコポリマー3 タ、ポリアクリル酸49およびポリエチレングリ コール39をエタノール209中に分散し、水50 9を加え、ペースト状とした後シコンエキス0.2 9を加え、以下実施例1と同様にしてシコン含有 粘着層を形成させ、ついでフイルムラミネート層 の形成、次いで打抜きを行い口腔粘膜貼付剤を得 る。

### 比較例2

ポリアクリル酸5g、ポリエチレングリコール 3gをエタノール15g中で混合し、ポリピニル アルコール6gの水溶液50gおよびシコンエキ ス0.25gを加え、これを用いて実施例1と向様 にしてシコン含有粘積層を形成させ、さらに、打 抜き形状を長径18mm、短径6mmの楕円形とする 以外は、向様にフイルムラミネート層の形成、次 いで打抜きを行い口腔粘膜貼付剤を得る。

これらの貼付剤について、その特徴的な性質を

サクシネート5分、ポリアクリル酸2.5分および クエン酸トリエチル2分をエタノール30分中、 提件練合した後シコンエキス0.2分を加えたもの を用いてシコン含有粘着層を形成する以外は、同 様にフイルムラミネート層の形成、次いで打抜き を行い口腔粘膜貼付剤を得る。

#### 実施例3

エチルセルロース 0.6 g およびクエン酸トリエチル2 g をエタノール 7 0 g に溶解し、ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2.5 g、ポリアクリル酸 5 g および水 1 0 g を加え、練合してペースト状とした後、シコンエキス 0.1 5 g を加え、再度連合し、これを厚み 7 0 μm となるように均一に塗布、乾燥してシコン含有粘積層を形成する。

さらに、この粘着層の片面にエチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネートおよびグリセリン脂肪酸エステルのエタノール溶液を厚み30 μm となるように暖延、乾燥して非粘着支持体層を形成して、二層構造のフィルムラミネート層を得、次いで直径10

モデル的に示すため下記の実験を行つた。

#### 実験1(付着試験)

0.1 M - リン酸塩緩衝溶液(pH 7.4)を入れたビーカー内の側面に、各貼付剤をそれぞれ8枚づつ貼付し、マグネチックスターラーで200 r p m にて攪拌しながら 5 時間後まで、その脱落状況を観察した。結果を表1 に示す。

脱液	実 施 例			比較例	
R 客数	1	2	3	1	2
1時間後	0	0	0	0	0
2 .	0	0	Ò	1	1
3 ,	0	0	1	2	3
4 •	0	2	0	2	3
5 •	2	1	1	2	1
合計	2	3	2	7	8
(残数率、%)	(75)	(62.5)	(75)	(12.5)	(0)

### 実験2(貼付試験)

各貼付剤をポランテイア10名のそれぞれの歯

内粘膜に貼付し、自然に刺離するまでの時間を調べた。 結果を表 2 に示す。

表 2

(n=10)

	実 庬 例		比較例		
	1	2	3	1	2
平均時間(hr)	6.0	8.0	6.5	1.5	2.0

実験3(血管透過性亢進抑制試験)

実験動物としてハムスターを用い、経麻静下に 1% Evan's blue を静脈内に役与(0.5 m/100 Bu)し、直ちに右側頻袋を反転移出せしめ、直径 10mmのキシレン含浸フェルトで頻袋粘膜を30 砂間刺激した後、被試験試料を適用する(適用時間は1時間および2時間とする)。所定時間経過後、右側頻袋を皮膚と共に切取り、青染部の長径と 位径を 即定し、その酸(ml)を指数として用いた。 結果を表3に示す。

表 3

(n=3)

	無処遺対照	実施例3	~-z0	饮音②
1時間	5 2.5 8	4.5 9	4 3.7 1	9.8 6
2 •	6 2.2 0	2.6 2	4 4.1 1	7.2 4

注①)実施例3よりシコンエキスを除いたもの。

②)実施例3と同量のシコンエキスを含む飲膏。

特許出願人 帝因製薬株式会社

代理人 弁理士 青山 葆 外1名